Europäisches Patentamt

European Patent Office Office européen des brevets



(11) EP 1 234 573 B1

(12)

FASCICULE DE BREVET EUROPEEN

- (45) Date de publication et mention de la délivrance du brevet: 27.07.2005 Bulletin 2005/30
- (21) Numéro de dépôt; 01400458.4
- (22) Date de dépôt: 22.02.2001

- (51) Int Cl.7: **A61K** 9/06, A61K 31/19, A61K 47/08, A61K 47/14, A61K 47/32, A61K 31/5415, A61K 31/542
- (54) Compositions pharmaceutiques à action anti-inflammatoire comprenant du kétoprofène Entzündungshemmende Arzneizubereitungen entshaltend Ketoprofen Anti-Inflammatory pharmaceutical compositions comprisine ketoprofen
- (84) Etats contractants désignés; AT BE CH CY DE DK ES FI GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE TR Etats d'extension désignés; LT LV MK RO SI
- (43) Date de publication de la demande: 28.08.2002 Bulletin 2002/35
- (73) Titulaire: Menarini France S.A. 94550 Chevilly Larue (FR)
- (72) Inventeurs:
 - Bertrand, Jean-Christophe 92290 Chatenay Malabry (FR)
 Dubols, Martine
 - 75116 Paris (FR)
- (74) Mandataire: Burtin, Jean-François Cabinet GEFIB, 55, rue Aristide Briand 92300 Levallois-Perret Cedex (FR)

(56) Documents cités:

- WO-A-92/05768 WO-A-92/05769
- DATABASE WPI Section Ch, Week 198539
 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class
 B05, AN 1985-239345 XP002148566 & JP 60
 155111 A (HISAMITSU PHARM CO LTD), 15 août
- 1985 (1985-08-15)

 PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 1996, no. 04, 30 avril 1996 (1996-04-30) & JP 07 324027 A (KANEBO LTD), 12 décembre 1995 (1995-12-12)
- DATABASE WPI Section Ch, Week 199736 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class B05, AN 1997-399349 XP002148567 & UP 09 169658 A (POLA CHEM IND INC), 30 Juin 1997 (1997-06-30)

Remarques:

Le dossier contlent des Informations techniques présentées postérieurement au dépôt de la demande et ne figurant pas dans le présent fascicule.

Il est rappelé que. Dans un déait de neuf mois à compter de la date de publication de la mention de la délivrance du brevet européen, toute personne peut faire opposition au brevet européen délivré, auprès de l'Office européen des brevets. L'opposition doit être formée par écrit et motivée. Elle n'est réputée formée qu'après palement de la taxe d'opposition. (Art. 99(f) Convention sur le brevet européen).

Description

- [0001] La présente invention concerne le domaine de la chimie thérapeutique et plus particulièrement celui des médicaments
- 6 [0002] Elle a plus précisément pour objet de nouvelles compositions pharmaceutiques à action anti-inflammatoire sans effet secondaire génant.
 - [0003] Elle a spécifiquement pour objet des compositions pharmaceutiques topiques renfermant à titre de principe actif un agent anti-inflammatoire du type non stéroidien (AINS) et un agent photo protecteur en association ou en mélance avec un exclueire du un wéhicula enprocié pour brase externe
- [0004] Le problème que l'invention vise à résoudre est celui des effets secondaires ilés à l'utilisation topique de médicaments anti-filammatoire dont certains sont sensibles à la lumière, notamment à l'exposition à la lumière solaire et surfout à l'irradiation par les ravons UV.
 - [0005] L'exposition à la lumière solaire a pour effet d'entraîner la dégradation chimique des moiécules et d'amener la formation de produits de décomposition dont on saît que certains sont impliqués dans des phénomènes de sensibilisation.
 - [0005] En outre, la décomposition de certains médicaments anti-inflammatoires par la lumière a pour effet de faire baisser le titre en principe actif dans des proportions importantes. C'est ainsi que l'irradiation de solutions d'AINS sous une lampe à IV émettant à une longueur d'onde de 254mm, de 312mm ou de 365mm conduit à des dégradations rapides et importantes. Les solutions perdent leur impositié présentent des colorations.
- 20 [0007] En outre, la dégradation par photolyse conduit à la formation de sous-produits qui possèdent un potentiel allergisant.
 - [0008] Cas problèmes ont déjà été évoqués pour l'acide 6,11-dihydro 11-xxx benzo [b,e] oxspinyl acètique [Tagawa H et Kubo S, Chem. Pham. Buil 32 (1943) 4301 y su trout pour l'acèté saprofinque (bosca F. et al. J. Pham sc., [8] (1992) n 181-182). Ces problèmes existent en particulier pour des préparations topiques à base de Kétoprofine. On a constaté en particulier que la molècule de Kétoprofine est instable sorqu'elle est exposée à la lumière du jour. Dans ces conditions on détecte la formation d'un moise quarte produits de dégradation principaux: la 3-acetyl benzophénone est trois autres produits. La 3-acetyl benzophénone est trois autres produits. La 3-acetyl benzophénone est trois autres produits. La 3-acetyl benzophénone est pas depourves de loxicité et maniéres des propriétés inflantes. (0009) Il delt donc souhaitable de réaliser des formes pharmaceutiques destinées à l'usage topique, qui ne déve-coprent pas de phénomènes de sensibilisation u de photobroisité forsqu'elles sout apoliquées sur la peau ou les est pas de plus de phénomènes de sensibilisation u de photobroisité forsqu'elles sout apoliquées sur la peau ou les que un les que que la contraine de production de l'acet que l'acet q'acet que l'acet que l'acet que l'acet q'acet q'acet q'acet q'acet q'acet q'acet q'acet q'acet q'
 - [0010] Une première approche a été réalisée avec des préparations topiques contenant des agents anti-infiammatoires et une qualité particulière de dioxyde de titane. Cette solution a été appliquée au cas du suprofen (brevet japonais JP97.169658 au nom de Pola Chemical industries), il en résulte des préparations blanchâters, peu plaisantes.
 - [0011] JP60155111 et WO92/05769 divulguent des compositions pharmaceutiques à usage topique comprenant du kétoprofène associé à un filtre U.V. et/ou à un antioxydant.
 - [0012] Un objet que l'invention vise à résoudre est celui de réaliser des formes topiques et notamment des gels translucides contenant un agent anti-inflammatoire du type non stéroitien, qui soient stables à la lumiter ou à l'impair diation grâce à la présence d'un filtre anti-UV, qui soient dépourvues de potentiel intratti, enschibilisant évou allergisant. Il est souhaitable aussi que les compositions selon l'invention possèdent sensiblement la même blodisponibilité que les compositions topiques ne contienant pas de filtre anti-UV.
 - [0013] En effet, il pourrait se faire qu'un filtre anti-tV tout en protégeant le principe actif contre la photolyse, modifie sensiblement la biodisponibilité et surfout la pénétration dermique de l'agent anti-inflammatoire et par-là affecte notablement son noteau d'activité.
- [0014] Tous ces problèmes sont importants et il était nécessaire d'y apporter une solution.

muqueuses de sujets susceptibles de s'exposer largement à la jumière solaire.

- 5 [0015] L'Invention constete donc en des compositions pharmaceutiques selon les revendications 1-15, destinées à l'application sur la peau et les muqueuses, renfermant à titre de principe actif au mointe un agent ant-inflammatier du type non stéroiden, associó à un composé fittent les rayons UltraViolret en tontamment les rayons UV-5, dans un excipient ou un whicule intent, non toxique, pharmaceutiquement acceptable, ledit composé diffrant les rayons UV et ledit excipient ou withicule étant choisi de manière à ne pas affecter d'une manière négative les caractéristiques pharmaconéficieures du noticiore actif dans la névolessité.
- [0016] L'agent anti-inflammatoire est le Kétoprofène ou un de ses sels avec une base minérale ou organique.
- [0017] Le composé illirant les rayons ultraviolets est chois parmi le dérivé éthoxyé de l'acide p-aminobenza?ique dénommée PEG 25 PABA, commercialisé sous la dénomination UVINUL P25 (BAST) ou encorse le proctiud dénommée utiliséebenzone (UVINUL MS 40 de la BAST). Les filtres anti-UV sont sjoulés aux compositions en quantités allant de 0, Så a 10% et de préférence de 1 à 5%.
- [0018] Comme autres substances solubles dans l'eau on pourra citer en outre :
 - · les dérivés de benzophénone porteurs d'un groupe acide sulfurique par exemple l'acide 2-hydroxy 4-méthoxyben-

- zophénone 5-sulfornique et ses sels (UVINUL MS 40)
- les dérivés de 3-benzylidène camphre porteurs d'un groupe sulfonique comme l'acide 4-(2-hoxo 3-bornylidèneméthyl) benzène sulfonique et l'acide 2-méthyl 5-(2-oxo 3-bornylidène) sulfonique et leurs sels,
- [0019] Le catalogue CFTA donne les définitions sulvantes pour ces produits :

	Dénomination CFTA	Numéros CAS
Uvinul M 40	Benzophenone-3	131-57-7
Uvinul MS 40	Benzophenone-4	4065-45-6
Uvinul D 50	Benzophenone-2	131-55-5
Uvinui D 49	Benzophenone-6	131-54-4
Uvinul DS 49	Benzophenone-9	3121-60-6
Uvinul 400	Benzophenone-1	131-56-6
Uvinui M 493	Benzophenone-11	1341-54-4
Uvinul N 539	Octocrylène	6197-30-4
Uvinul P 25	PEG-25-PABA	116242-27-4
Uvinul T 150	Octyl Triazone	88122-99-0

Table in.

Tableau 1							
Propriétés	Solu	ible dans	Effet de filtre UV		Emploi		
	eau	hulles	UV-A	UV-B	Protection solaire	Protection du produit	
Uvinul M 40		х	Х	X	X	х	
Uvinul MS 40	X	1	х	x	x	X	
Uvinul D 50		X	XX	×	x	x	
Uvinul D 49		X	XX	X	×	x	
Uvinul DS 49	X		XX	X		x	
Uvinul 400		×	X	XX		l x	
Uvinul M493		X	XX	×		l x	
Uvinul N 539		miscible	1	x	X	l x	
Uvinul P 25	X			x	X	l x	
Uvinul T 150		X		XX	x	l x	

[0020] Emploi: Les filtres UV sont utilisés dans de nombreux produits cosmétiques. Ils servent à la protection de la peau, à la protection des produits, en particulier de la couleur, du parfum ou du principe actif ainsi qu'à la protection des cheveux contre l'effet néfaste du rayonnement U.V.

[0021] Certains produits sont des absorbeurs d'UV-B typiques c'est-à-dire qu'ils présentent un maximum d'absorption dans la zone allant de 280 à 320 mm. La plupart des produits UVINUL en particulier les dérivés de benzophénone sont des filtres à large spectre.

[0022] Les filtres amt-IJV sont de préférence des agents filtrant les rayons UV B car les rayons UV-B sont les plus é énergétiques et ne sont pas arrêtés par l'atmosphère. Les filtres organiques lipophiles et hydrophiles sont utilisés de préférence car ils permettent d'oblanir des compositions transparentes et notamment des quels transparentes.

[0023] Les essais ont montré qu'il existait une corrélation entre la concentration en filtre UV et la photo protection, dans la meure où la concentration en filtre UV est un moins égale à 0,5 % et de répréference comprise entre 0,5 % et 5 %, et 0, 2 % et de répréference comprise entre 0,5 % et 5 %, et 0,5 %, et 0,

[0025] La protection porte notamment sur la résistance à la dégradation du Kótoprotène en fonction de la durée de l'Pradetion et de la teneur en agent filtrant. Les lois ké môni ne comportant pas d'agent l'itant, conservent de l'évalution de la teneur en agent de l'action de l'évalution d'une houre et de 12 % agrès une irradiation de trois hourse d'addition de 1 % d'un agent filtrant comme UV/NIUL le 925 améhre our valueur serventionent à 61 et à 10 %.

19028] On peut évalure également la protection contre la photolyse par l'évolution de la teneur en 3-ecéty benzophénone en fonction de la durée d'irradiation. Une solution témein de Kétoppofiée donne naissance après une heure d'irradiation, à 3 % de 3-ecéty benzophénone et après trois heures d'irradiation, à 15 % de 3-acéty benzophénone alors que la même solution additionné de 1 % d'UVINUL @ P25 produit respectivement 2 % et 5 % de 3-acéty

26

10

15

benzophénone.

[0027] En outre, on a constaté que l'adjonction d'un filtre UV comme par exemple le produit dénomme UVINUL @ P26 est facile à réaliser, s'incorpore bien dans une répréparation lopique et contribre à augmenter la solutifié du Kétoprofène. Il en résulte dans le cas de gels une plus grande stabilité et en particulier une moindre tendance à la cristalisation du principe actif.

- (2028) Dans les gels aqueux selon l'invention, l'agent gélifiant sera de préfèrence un polymère d'acide acrylique et notamment ceux définis sous le nom de Carbomères. A cet égard, on citera plus particulièrement les quelités pharmaceutiques de Carbomère comme celles commercialisées sous les marques Carbopol P940, 941, 980 (Goodrich). (2029) "D'atres agents déllfiants pervent évalement être utilisés seuls ou incorporés dans des cels de Carbomères.
- C'est le cas en particulier des dérivés de la cellulose comme la méthylocilulose, l'étriyobilulose, l'hydroxyropydellylocilulose, l'hydroxyropydellylocilulose, l'hydroxyropydellylocilulose, l'acarboxyméthylocilulose, la carboxyméthylocilulose, l'hydroxyméthylocilulose, l'hydroxyméthylocilulos
- [0030] Les compositions selon l'invention peuvent également inclure des agents antioxydants qui renforcent l'effet des filtres UV. On pourra citer à cet égard le butylhydroxy anisole (BHA) ou le terbutylparacresol, l'ascorbate de palmitive ou les tocophérois.
 - [0031] La valeur du pH des gels sera choisle de manifer à obtenir la viscosità optimale. D'une manifer générale le pH des compositions s'échelonne de 5 à 7 et de préférence de 5,6 à 6,6 uits les Carbomères présentent un viscosité in maximale tout en manifestant la mellieure tolérance outanée. Le pH du gel est ajusté à ces valeurs par addition d'un composé basique minérale un cenanieure, comme la soude. Fammoniaque, la mono- la d'ou la triffahanciamine.
 - [0032] Les compositions selon l'invention pourront également contenir un ou plusieurs alocols alighatiques qui contribuent à maintein en solution le ou les principes aculfs, évient les problèmes de rectabilisations en ambient illimplidité et la transparence de la préparation. Parmi ceux-ci on utilise de préférence l'éthanol à différentes concentrations. Riscorcaponi, le butanel étique terrotutant o
- 5 [0033] Les compositions pharmaceutiques selon l'invention peuvent en outre renfermer un parfum ou un agent odoriférant dont la qualité doit être de ne pas être allergisant. Les essences végétales comme celles de géranium rosat, de lavande, de lavande, d'Yanen-Ylan ou de citronnelle répondent à ce critère.
- [0034] Compositions pharmaceutiques contenant un agent enti-inflammatoire et un agent protecteur contre les UV.

30 Exemple 1 Gel

[0035]

	Kétoprofène	2,50 Kg
35	Ethanol	59,00 I solt 46,30 Kg
	Hulle essentielle de lavandin	présence
	Carbomère P940 commercialisé sous la dénomination Synthalin K(R)	1,65 Kg
	UVINUL P25(R)	4,00 Kg
10	Butylhydroxyanisole (BHA)	0,050 Kg
	Triethanolamine	qsp pH 5,3
	Fau purifiée dan	100 00 Ka

Exemple 2 Gel

100361

Kétoprofène	2,50 Kg
Isopropanol	59,00 I solt 46,30 Kg
Huile essentielle de lavandin	présence
Carbomère P940	1,75 Kg
UVINUL P25(R)	4,00 Kg
Butylhydroxyanisole (BHA)	0,050 Kg
Triethanolamine	qsp pH 5,3
Eau purifiée qsp	100,00 Kg

Exemple 3 Gel

[0037]

Kétoprofène	2,50 Kg
Ethanol	40,001
Hulle essentielle de lavandin	présence
Carbomère P940	1,50 Kg
UVINUL P25(R)	4,00 Kg
Butylhydroxyanisole	0,05 Kg
Triethanolamine .	qsp pH 5,3
Eau purifiée qsp	100,00 Kg

15 Exemple 4 Gel

[8800]

20

25

35

40

100,00 Kg

Eau purtfiée qsp

Exemple 5 Gel

[0039]

Kétoprofène 2,50 Kg Ethanol 50,00 I soit 40,70 Kg Hulle essentielle de lavandin présence Carbomère P940 1,60 Kg UVINUL P25(R) 4,00 Kg Butvlhvdroxvanisole 0,05 Kg Triethanolamine qsp pH 5,3 Eau purifiée qsp 100,00 Kg

Exemple 6 Gel

45 [0040]

Kétoprofène 2,50 Kg Ethanol 40,00 I soit 32,50 Kg Huile essentielle de lavandin présence Carbomère P940 1,60 Kg UVINUL P25(R) 4,00 Kg Butylhydroxyanisole 0,05 Kg Triethanolamine qsp pH 5,3 Eau purifiée qsp 100,00 Kg

Exemple 7 Gel

[0041]

10

20

25

35

40

50

55

Kétoprofène 2,50 Kg Ethanol 40,00 I soit 32,50 Kg présence Huile essentielle de lavandin Carbomère P940 1.80 Ka UVINUL P25(R) 4,00 Kg Butylhydroxyanisole 0,05 Kg Triethanolamine qsp pH 6,0 100,00 Kg Eau purifiée osp

5 Exemple 8 Gel

[0042]

Kétoprofène 2,50 Kg Ethanol 40,00 I solt 32,50 Kg Huile essentielle de lavandin présence Carbomère P940 1,50 Kg UVINUL P25(R) 2,00 Kg Butylhydroxyanisole 0,05 Kg Triethanolamine qsp pH 5,3 Eau purifiée qsp 100,00 Kg

Exemple 9 Gel

[0043]

Kétoprofène	2,50 Kg
Ethanol	40,00 I solt 32,50 Kg
Hulle essentielle de lavandin	présence
Carbomère P940	1,50 Kg
UVINUL P25(R)	4,00 Kg
Butylhydroxyanisole	0,05 Kg
Triethanolamine	qsp pH 5,3
Eau purifiée asp	100 00 Kg

Exemple 10 Gel de Tenoxicam

45 [0044]

Composition pour 100g	
Tenoxicam	2,5 g
Carbomère 940	2 g
Ethanol à 96°	40 ml
Huile essentielle de lavandin	0,1 g
Butylhydroxyanisole	0,05 g
p-Methoxycinnamate d'octyle*	3 g
Transcutol P (Ph.Eur.3ème ed.)	15 g

^{*}Eusolex 2292 Merck AG

(suite)

Composition pour 100g	
Cremophor RH40 (USPNF)	10 g
Trométamoi q.s.	1
Eau distillée q.s.	100 a

Exemple 11 Gel de Diciofenac

[0045]

5

10

15

25

35

Composition pour 100g	
Diclofenac	2,5 g
Carbomère 940	1,8 g
Ethanol à 96°	40 ml
Huile essentlelle de lavandin	0,1 g
Butylhydroxyanisole	0,05 g
Sulisobenzone*	4 g
Triethanolamine q.s. to pH6	
Eau distillée q.s.p	100 g

^{*}UVINUL MS40 (BASF AG) ou Uvasorb S5 3V (SIGMA)

Exemple 12

a) - Etude de la photoprotection assurée aux solutions de Kétoprofène par un agent protecteur anti UV-B.

- 30 [0046] La solution de principe actif sans carbomère mais contenant un agent photoprotecteur ou sans agent photoprotecteur (solution témoin) a été soumis à une irradiation par une lampe émettrice de rayons UV-B à 312 nm. Deux agents photoprotectur son tét étestés:
 - ⇒ UVINUL P25 ester poiyethoxyéthylique de l'acide 4-bis (polyethoxy) aminobenzoïque
 - ⇒ EUSOLEX 232 acide 2-phénylbenzimidazoie 5-sulfonique.
 - [0047] On procède ensuite à une chromatographie en couche mince pour détecter la présence de produits de dégradation en fonction du temps et en fonction de la qualité.
- [0048] On a procédé ensulte à un essal sur un gel contenant du Kétoprofène, et ayant la même couleur et la même viscosité qu'un produit du commerce.
 - [0049] Les résultats obtenus ont été les suivants :

45		. Solution de	Solution + UVINUL	Solution + UVINUL	Solution +
	•	référence	P25 5%	P25 10 %	EUSOLEX 232
	Qualité après 15 minutes d'irradiation	: Trouble		Limpide	
50	Réduction de la	. 0	++	+++	+

b - Etude de la stabilité des gels contenant de l'UVINUL P25

- 5 [0050] Six formulations de gel ont été préparées, 3 gels contiennent un agent photoprotecteur, et trois contiennent un agent photoprotecteur associé à un agent antioxydant (BHA). Les gels sont conservés à 30° C à 60 % d'humidité relative ou à 40° C à 75 % d'humidité relative.
 - On teste la couleur du gel avant et après conservation. On détermine la pureté du Kétoprofène après conservation

compte tenu des valeurs initiales.

[0051] Les résultats suivants ont été obtenus :

Etude de la stabilité à court terme du gel au Kétoprofène + UVINUL P

[0052] Test pour 6 formulations (3 lots avec un agent anti-UV avec ou sans BHA)

TEST	Initial	1 mois	2 mois	3 mois
Couleur du gel Tous les lots/ Condition	J 6	J 4	13	13
Essal Tous les lots/ Condition	Environ 2,5 g /100 g	Environ 2,5 g/100 g	Environ 2,5 g/100 g	Environ 2,5 g/100 g
Pureté Tous les lots/ Condition	Environ 100 %	Environ 100 %	Environ 100 %	Environ 100 %
Photo Efficacité Tous les lots/ Condition	Inefficace	Comme Initialement	Comme Initialement	Comme initialement

- La couleur du gel devient foncée d'une manière homogène sur tous les lots (négatifs),
 - L'essal et la pureté du gel de Kétoprofène sont stables (positifs)

c - Etude de la photolyse du Kétoprofène en l'absence ou en présence d'agent filtrant pour les UV.

- [0053]. Un test d'irradiation a été effectué avec un gel de Kétoprofène soumis à une irradiation lumineuse de 175 KLuorh et de 75 WhMAP (lamps au Xenon décrité dans les lignes de conduite (guidelines) de ICH comme susceptible de simuleri a lumière du jour) qui représente une dose apie à simuler une exposition moyenne d'une journée en Europe. On détermine l'évolution de la formation de produits de phototyse en fonction du temps. On a détecté l'appention de quatre produits resultant de la phototyse.
- g L'addition de différents agents protecteurs permet de déterminer l'augmentation de la concentration de produits de photolyse en fonction de la concentration en agent photoprotecteur. Il apparaît Dairement que par rapport aux gels témoin à base de Kéloprofène on peut supprimer dans une large proportion l'apparition de produits de photolyse qui sont infrants ou allergisants.
- [0054] Les planches 1 à 5 mettent en évidence l'influence de l'agent photoprotecteur sur la dégradation de l'agent anti-Inflammatoire.
- [0055] Les compositions selon l'invention trouvent un emploi thérapeutique dans le traitement local des inflammations et/ou des douleurs articulaires.

45 Revendications

- Nouvelle composition pharmaceutique sous forme de gel aqueux renfermant, à titre de principe actif, le kétoprofène ou l'un de ses sels, associé à un agent filtrant les rayons U.V., chois jarmil le dérivé PEG 25 de l'acide p. aminobenzoïque et la sullisobenzone dans un excipient ou véhicule approprié.
- Composition selon la revendication 1, dans laquelle le composé filtrant les rayons ultraviolets est un filtre pour au moins les rayons UV-B.
- Composition selon la revendication 1 ou la revendication 2, dans laquelle la concentration en filtre est au moins égale à 0,5 %.
 - Composition pharmaceutique selon l'une des revendications 1 à 3, dans laquelle la concentration en filtre UV est comprise entre 0,5 et 10 %..

- Composition pharmaceutique selon l'une des revendications 1 à 4, dans laquelle la concentration en filtre UV soluble est comprise entre 1 et 5 %...
- Composition pharmaceutique selon l'une des revendications 1 à 5, dans laquelle la concentration en kétoprofène varie de 1 à 10 %.
 - Composition pharmaceutique selon la revendication 6, dans laquelle la concentration en kétoprofène varie entre 2 et 5 %.
- Composition pharmaceutique selon la revendication 6 ou la revendication 7, dans laquelle le kétoprofène est utilisé
 sous forme acide ou sous forme de sel avec une base minérale ou organique
 - Composition pharmaceutique selon l'une des revendications 1 à 8, qui renferme en outre un parfum ou un agent odoriférant.
- Composition pharmaceutique selon la revendication 9, dans laquelle le parfum ou l'agent odoriférant est choisi parmi l'essence de lavande, de géranium rosat, de lavandin, d'Ylang-Ylang et de citronnelle.
- 11. Composition pharmaceutique selon l'une des revendications 1 à 10, dans laquelle le véhicule ou l'excipient est un de ceux qui conviennent pour la réalisation d'un gel.
 - 12. Composition pharmaceutique selon l'une des revendications 1 à 11, dans laquelle l'excipient est un agent gélifiant.
- Composition pharmaceutique seton l'une des revendications 1 à 12, dans laquelle l'agent gélifiant est une dispersion de Carbomère ajustée à un pH s'échelonnant de 5 à 7 par addition d'un composé basique minéral ou organique.
 - 14. Composition pharmaceutique selon l'une des revendications 1 à 13, qui renferme en outre un agent antioxydant et notamment le butylihydroxyanisole, le terbutylparacresol, l'ascorbate de palmityle ou les tocophérols.
 - Composition pharmaceutique seion l'une des revendications 1 à 14, qui renferme en outre un ou plusieurs alcools alibhatiques, et notamment l'éthanol.

35 Claims

30

- Novel pharmaceutical composition in the form of an aqueous gel containing as the active ingredient, Ketoprofen
 or one of its salts, in conjunction with a filtering agent for the UV rays selected among the PEG 25 derivative of
 p.amino bergolo acid and sultsobergone, in a suitable excipent or vehicle.
- 2. Composition according to claim 1, wherein the filtering agent for the UV rays is a filter for at least the UV-B rays.
 - 3. Compositions according to claim 1 or claim 2, wherein the content of filter is at least of 0.5 %.
- 45 4. Pharmaceutical composition according to any of claims 1 to 3, wherein the content of UV filter lies between 0,5 and 10 %.
 - Pharmaceutical composition according to any of claims 1 to 4, wherein the content of soluble UV filter lies between 1 and 5 %.
 - Pharmaceutical composition according to any of claims 1 to 5, wherein the content of Ketoprofen ranges from 1 to 10 %
- 7. The pharmaceutical composition according to claim 6, wherein the content of Ketoprofen ranges between 2 and 5 %.
 - The pharmaceutical composition according to claim 6 or claim 7, wherein Ketoprofen is utilized in the acidic form or in the form of a salt with an anorganic or organic base.

- Pharmaceutical composition according to anyone of claims 1 to 8, which further contains a perfume or an aromatising agent.
- 10. The pharmaceutical composition according to claim 9, wherein the perfume on the aromatising agent is selected among lavander oil, pelargonium oil, Lavendula Abrialli oil, Ylang-Ylang oil and Balm oil,
 - Pharmaceutical composition according to anyone of claims 1 to 10, wherein the vehicle or excipient is one of those suitable for the achievement of a gel.
- Pharmaceutical composition according to anyone of claims 1 to 11, wherein the excipient is a gellifying agent.
 - 13. Pharmaceutical composition according to anyone of claims 1 to 12, wherein the gellifying agent is a dispersion of Carbomer adjusted to a pH value ranging from 5 to 7, by adding an anorganic or organic basic component.
- 14. Pharmaceutical composition according to anyone of claims 1 to 13, which further contains an anti-oxydizing agent and namely butylhydroxyamisole, terbutylparacresol, palmityl ascorbate or the Tocopherols.
 - 15. Pharmaceutical composition according to anyone of claims 1 to 14, which further contains one or more aliphatic alcohols and namely ethanol.

Patentansprüche

20

30

- Neue pharmazeutlische Zusammensetzung in Förm eines w\u00e4serdgen Cels, enthattend als Wirkstoff Ketoprofen oder eines seiner Satze in Verbindung mit einem die UV-Strathen filternden Sloff, gew\u00e4hit unter dem Derivat PEG 25 der p-Aminobenzoes\u00e4ure und Sulisobenzon, in einer geeigneten Grundmasses oder einem gelegneten Tr\u00e4gen.
 - Zusammensetzung nach Anspruch 1, in der die die uitravioletten Strahlen filternde Verbindung ein Filter für mindestens die UV-B-Strahlen ist.
 - 3. Zusammensetzung nach Anspruch 1 oder 2, in der die Konzentration des Filters mindestens gleich 0,5 % ist.
 - Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 3, In der die Konzentration des UV-Filters zwischen 0,5 und 10 % liegt.
 - Pharmazeutlsche Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 4, in der die Konzentration des löslichen UV-Filters zwischen 1 und 5 % liegt.
- Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 5, in der die Konzentration von Ketoprofen
 von 1 bis 10 % schwankt.
 - Pharmazeutische Zusammensetzung nach Anspruch 6, in der die Konzentration von Ketoprofen zwischen 2 und 10 % schwankt.
- Pharmazeutische Zusammensetzung nach Anspruch 6 oder Anspruch 7, in der Ketoprofen in saurer Form oder in Form eines Satzes mit einer mineralischen oder organischen Base verwendet wird.
- Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 8, die außerdem ein Parfüm oder einen Duftstoff enthält.
 - Pharmazeutische Zusammensetzung nach Anspruch 9, in der das Parfüm oder der Duftstoff unter Lavendel, Parfümgeranium, Lavandin, Ylang-Ylang- und Zitronenkrautessenz gewählt wird.
- Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 10, in der der Träger oder die Grundmasse
 einer bzw. eine von jenen ist, die für die Herstellung eines Gels geeignet sind.
 - Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 11, in der die Grundmasse ein Geliermittel ist.

- 13. Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 12, in der das Geliermittel eine Carbomer-Dispersion ist, die durch Zusatz einer mineralischen oder organischen basischen Verbindung auf einen pH-Wert von 5 bis 7 einesstellf ist.
- 14. Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 13, die außerdem einen oxidationshemmenden Stoff enthält, insbesondere Butylinydroxyanisol, Terbutylparacresol, Palmitylascorbat oder Tocopherole.

10

15

20

25

30

40

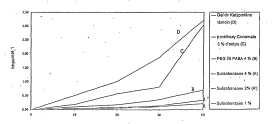
45

50

55

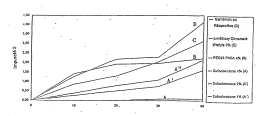
15. Pharmazeutische Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 14, die außerdem einen oder mehrere allphatische Alkohole, Insbesondere Ethanol, enthält.

Gel de KETOPROFENE UV ; Impureté 1



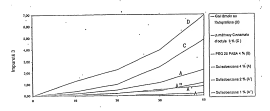
Temps en min.

KETOPROFENE GEL UV : Impureté 2



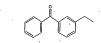
Temps en min.

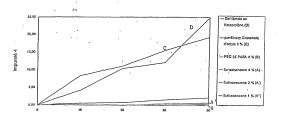
KETOPROFENE GEL UV : Impureté 3



Temps en min.

KETOPROFENE GEL UV : Impureté 4

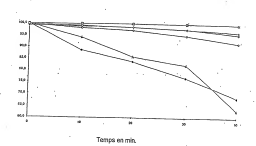




Temps en min.

ESSAI DE PHOTODEGRADATION DU GEL DE KETOPROFENE AUX UV

Figure 5



Produit de référence ———Chearmale 3% —4—PEG 25 PABA 4% →— Suissbenzone 4% →—— Subsubenzone 2% →—— Subsubenzone 1% (UVINUL P25)